#### ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-297364

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成3年(1991)12月27日

A 23 L 1/29

1/00

8114-4B 1. 6977 - 4B

6977-4B × M

> 請求項の数 1 (全8頁) 審查請求 未請求

血栓防止用粉末粗成物 60発明の名称

> 21)特 願 平2-99946

平 2 (1990) 4 月16日 22)出 颐

東京都足立区江北2-2-3 日本油脂株式会社斉心寮 貞 明 @発 明 者 岩 村

ф 埼玉県川越市大塚新田221-30 菨 晴 @発 明 者 田

東京都板橋区徳丸3-10-11-505 徳丸学院ビル 子 @発 朋 者 浦 首 杉

愛知県名古屋市瑞穂区中山町5丁目1 宏 基 @発 明 者 浅 井

愛知県江南市和田勝佐東郷8 忠 史 @発 阴 者 倉 知

三重県員弁郡東員町笹尾西3丁目6-7 ②発 明 者 里 野 昌 庸

東京都千代田区有楽町1丁目10番1号 日本油脂株式会社 の出 願 人

株式会社三和化学研究 爱知県名古屋市東区東外堀町35番地 頣 の出 人

所

充 弁理士 内 山 個代 理 人 最終頁に続く

明 細

1. 発明の名称 血栓防止用粉末組成物

2. 特許請求の範囲

(A) エイコサペンタエン酸及びドコサヘキ サエン酸10重量%以上を含有する油脂及び/ 又はα-リノレン酸20盆風%以上を含有する油 脂20~70益位%、(B) レシチン2~20度 **虽%及び(C)タンパク質及び/又はその分解物** 20~70ほ位%を含有することを特徴とする血 栓防止用粉末組成物。

3. 発明の詳細な説明

[産獎上の利用分野]

本発明は新規な血栓防止用粉末組成物、さらに 詳しくは、脳梗塞、心筋梗磨、狭心症の既住足の ある患者、助係硬化の傾向のある人及び血液中の トリグリセライドやコレステロール値の高い人な どに有用な、長期保存安定性に優れる血栓防止用 粉末組成物に関するものである。

(従来の技術)

近年、わが国においては、人口構造の急激な老 齢化に伴い、成人病、特に高血圧症、心筋梗縁症、 動脈硬化症、血栓症などが急激に増加しており、 大きな問題となっている。

**BEST AVAILABLE COPY** 

1970年代に、グリーンランドのエスキモー 人についての疫学調査によって、魚の摂取量の 多い地域では動脈硬化性疾患による成人病が少 ないという報告[「ザ・ランセット、ジュライ (The Lancet、July)」第15卷、 第117~119ページ(1987年)〕がなさ れて以来、前記疾患に対する予防作用を有するも のとして、エイコサペンタエン酸 (EPA)やド コサヘキサエン酸(DHA)の重要性が注目され てきた。

しかしながら、エイコサペンタエン酸やドコサ ヘキサエン酸は、高度不飽和脂肪酸であって酸化 されやすく、かつ不快奥が強く、そのままでは食 品として多くを食べることができないなどの問題 がある。したがって、これらを含む油脂は、例え ばゼラチン歌カプセルでコーティングし、食品と

して市販されている.

ところで、エイコサベンタエン酸及びドコサヘキサエン酸は、プロスタグランディンE 3系の出発脂肪酸であり、またアラキドン酸代酯の拮抗作用などの点から、高血圧や脳血栓の予防が認められている。

一般に高度不飽和酸、特にエイコサペンタエン 酸やドコサヘキサエン酸は熱や酸素による劣化を 受けやすく、異異や着色が生じやすいなど、保存

再発子防、病療改善、助脈硬化症などの改善に対して、十分な効果が発揮されているとはいえない。また、これらの症状の予防、病態改善及び十分な 栄登補給を棄懶した製品はこれまで見い出されて いないのが現状である。

# [発明が僻決しようとする驟題]

本発明は、このような事情のもとで、簡便な使用形態を有し、保存安定性に優れ、かつ脳血管障容者の病態改築、助脈硬化症、血栓症などの予防と治療に効果がある上、十分な栄致補始とその改替効果を有する组成物を提供することを目的としてなされたものである。

### [찛魎を僻決するための手段]

本発明者らは前記の好ましい性質を有する選択 物を開発すべく観窓研究を選ねた結果、エイコサ ペンタエン酸及びドコサヘキサエン酸を所定量含 有する油脂及び/又はαーリノレン酸を所定量含 有する油脂と、レシチンと、タンパク質及び/又 はその分解物とを、それぞれ特定の傾合で含有す る粉末組成物により、その目的を剝成しうること 安定性が著しく悪いという欠点を有している。 また、これらの脂肪酸の酸化によって生じる過酸化物は人体に対して有質であることが知られている。

さらに、油脂としてエイコサペンタエン酸やドコサヘキサエン酸を含有するものを使用することが検討されているが、この場合、脳血管障害者の

を見い出し、この知見に基づいて本発明を完成す るに至った。

すなわち、本発明は、(A)エイコサベンタエン酸及びドコサヘキサエン酸 1 0 重量%以上を含有する油脂及び/又はαーリノレン酸 2 0 重量%以上を含有する油脂 2 0 ~ 7 0 重量%、(B)レシチン 2 ~ 2 0 重量%及び(C) タンパク質及び/又はその分解物 2 0~ 7 0 重量%を含有することを特徴とする血栓防止用粉末組成物を提供するものである。

以下、本発明を詳細に説明する。

本発明組成物においては、(A)成分として エイコサベンタエン酸及びドコサヘキサエン酸 10重量%以上を含有する油脂又は a - リノレン 酸20重量%以上を含有する油脂あるいはこれら の油脂の混合物が用いられる。

前記ェイコサペンタエン酸及びドコサヘキサエン酸10重量%以上を含有する油脂としては、例えば食用魚油、すなわちイワシ油、サバ油、ニシン油、タラ肝油などの魚油を精製したものや過縮

したものを用いることができるし ベクテリア、 クローラなどから抽出したものも用いることがで きる。

一方、α-リノレン酸 2 0 登録%以上を容有する油脂としては、例えばシソ科植物の突から得られる油脂であるシソ突油やエゴマ油などが用いられる。このα-リノレン酸は、前配のエイコサベンタエン酸やドコサヘキサエン酸と同様にオメガー 3 高度不飽和脂肪酸であり、高血圧、脳便塞、心筋梗塞などの予防効果を有することが知られている。

本発明組成物において、(B)成分として用いられるレシチンは、化学的にはホスファチジルコリンを意味するが、本発明においては、ホスファチジルエタノールアミン及びホスファチジルイノシトールなどのリン脂質との混合物をいう。このレシチンは、例えば大豆、ひまわりなどの盤子、卵、餡々のパクテリアなどから抽出して調製することもできるが、コストの面から市販の大豆リン脂質、卵黄リ

た、タンパク質は体の构成成分となる重要な栄養 業であり、体力の増強、余病の併発防止に効果が ある。

眩乳化剤は、粉末化前の乳化液の胸製において、 油粒子をより微細なものとし、かつ周囲を水溶性 成分で十分に配われた状態に胸膜するために、さ ン 脂質を使用するのが好ましい。また、レシチンを脱脂、酵素処理した水溶性レシチンを使用する こともできる。本発明においては、ホスファチジ ルコリンを多く含むものが、劣化臭の発生をより 防止しうる点から好適である。

本発明組成物において、 (C) 成分として用い られるタンパク質及び/又はその分解物としては、 タンパク質の栄養価が高く、油脂のコーティング 効果があり、かつ油脂の抗酸化作用及びコレステ ロールの低下作用を有するものが挙げられる。こ のようなものとしては、例えば鯛卵タンパク質、 ホエー(乳消及びラクトアルブミン)タンパク質、 大豆タンパク質、魚タンパク質、カゼイン、ゼラ チン及びこれらの分解物などを挙げることができ る。これらは単独で用いてもよいし、2種以上を 組み合わせて用いてもよい。

これらのタンパク質は、コレステロール代謝に 重要に関与し、エイコサベンタエン酸やドコサヘ キサエン酸などの助脈硬化症、血栓症の予防、改 奢効果を促進させる効果があると考えられる。ま

ちには得られる粉末顆粒状組成物の溶解後の乳化 安定性を良好に保つために適宜配合される。乳化 剤としては、例えばショ糖脂肪酸エステル、脂肪 酸モノグリセリド、プロピレングリコール脂肪酸 エステル、ソルビタン脂肪酸エステルなどを用い ることができるが、特にコハク酸モノグリセリド、 クエン酸モノグリセリドの有機酸モノグリセリド、 テトラグリセリンペンタオレエートのようなポリ グリセリン脂肪酸エステルが好適である。

 化液を作録したのち、四頭吃燥して勿來組放物を 腿造する。必要ならばこの粉末組成物に、さらに タンパク質、硬質、ビタミン、ミネラルなどを粉 体理合し、その後温当な造粒法を用いて興粒化し でもよい。眩燈粒法としては、例えば沈助層方式 の遊粒法を用いることができる。

このようにして得られた粉末組成物は、保存安定性が良好である。これはエイコサペンタエン酸及びドコサヘキサエン酸を含む袖粒子の要面がレシチンによりコーティングされていて、エイコサペンタエン酸及びドコサヘキサエン酸を含むがしているので、保存安によるコーティング効果が大きいと考えられる。

本発明の粉末組成物は、保存安定性に優れ、かつ益要な栄製器である良質なタンパク質を含むため体力の均強などの効果により、血栓症の予防、改善効果を促進させる概能を有している。

この血栓防止用粉末組成物を長期間安定に保存

たのち、加えた。なお、油には、天然ビタミンミックス (d-α-トコフェロール 5 0 w t %含有)を対油 0.05 w t %の割合で添加した。

この混合液を 7 0 ℃で 1 5 分間予備乳化したのち、 1 段目 2 0 0 kg/cm²、 2 段目 5 0 kg/ca²の2 段均質化法で均質処理して乳化液を得、次いでこの乳化液を噴霧乾燥機で乾燥し、粉末製品を得た。

このようにして得られた粉末製品を充助周遊粒 観に入れ、粕製水を流動口に噴霧しながら顆粒化 を行った。この顆粒製品を15gずつアルミ格フ イルムの小袋に壁築シールしながら密封した。こ の小袋の顆粒製品15gを150mlの風品に溶解 して飲んだところ、刺激味や異味はなく、おいし く飲むことができた。

また室辺で 6 カ月間保存後の小袋中の顆粒製品は、製造直後の製品の色、具、性状と比べて変化はなく、顆粒製品の袖分の過酸化物価(POV)は5.0 m e q / kgと低く、問題はなかった。またこれを風恐に密閉しておいしく飲むことができ

するために、5~100gずつ酸素透過性のほと んどない包装容器及び/又は脱酸素剤を用いて密 封することが顕ましい。

本発明組成物は、例えば水や協勝に溶解させ、飲料として飲んでもよいし、設厚な流動食に加えて経口又は疑腸的に役与してもよく、さらに粉末のまま、あるいは溶解し、食品案材として加工食品に利用することもできる。

#### し寒 施 例 〕

次に実施例により本発明をさらに詳細に説明するが、本発明はこれらの例によってなんら限定されるものではない。

#### 安施例1

水 2 0 0 重量部に、第 1 表に示す配合組成の 材料 1 0 0 重量部を加え、7 0 ℃に昇慮した。大 豆レシチン、コハク酸モノグリセリドは、予めエ イコサペンクエン酸(E P A)及びドコサヘキサ エン酸(D H A)を含む澱縮魚油(E P A:1 7 w t %、D H A:1 2 w t %)とエゴマ油(α -リノレン酸:5 6 w t %)との配合油に招解させ

*†*- \_

さらにこの小袋の顆粒製品を市販の減厚流動食 (サンエット - A)に溶解し、経管により投与した。この溶解液を室温で 8 時間及び 5 ℃で 2 日間放置した場合、油が分離することなく、乳化安定性は良好であった。またこれらを放置した場合のPOVの上昇はなかった。

# (以下余白)

第 1 丧

配合材料	配合量(9)
EPA、DHA設縮魚油	20.0
エゴマ油	12.0
大豆レシチン	8.0
カゼインナトリウム	10.0
ラクトアルプミン <b>酸案</b> 分解物	10.0
脱脂粉乳	20.0
デキストリン	18.0
コハク酸モノグリセリン	3.0
果 计	1.0
リン酸ニナトリウム	0.2

(エージレス Z - 2 0、三変瓦斯化学(株)製)と ともに入れ、室温に 6 か月保存したが、劣化臭もなく、良好な状態を示した。この製品をブリン、マーガリン、スプレッド、ソーセージ、アイスクリームに原材料の一部として使用したところ、それらの製品は、魚油の異味異臭はなく、風味は良好であった。

(以下余白)

### 比較例1

実施例1において、第1姿の配合材料のレシチンを除いた以外は、実施例1と向様にして顆粒製品を得、小袋に密封した。これを整備で6か月間保存したのち、奥など評価したところ袖の酸散臭が強く、製品として使用することはできなかった。 実施例2

水200重量部に、第2要に示す配合組成の材料100重量部を加え、70℃に昇温した。卵費レシチン、テトラグリセリンペンタオレエートは、子め鞠製魚油(EPA:10wt%、DHA:8wt%)とシソ安油(αーリノレン酸:63wt%)の配合油に溶解させたのち、加えた。なお油には天然ビタミンミックスを対油0.05vt%の割合で添加した。この混合液を75℃で15分間予備乳化したのち、1段目200kg/cm²、2段目50kg/cm²の2段階均質化法で頻繁を加速して乳化液を得、次いでこの乳化液を噴霧乾燥で乾燥し、粉末製品を得た。この粉末製品を1kgずつアルミ箔フイルムの袋に、脱酸薬剤

第 2 表

	58	合	材	料	配合盤(9)
糟	製	魚	油		35.0
シ	,	実	油		35.0
卵黃	i L	シチ	ン		3.0
カゼ	インナ	トリゥ	7 4		10.0
大豆	タン	バク	質酸	繁分解	物 16.0
テト	ラグリ	セリ:	ノベンク	タオレエー	1 0.3
フレ	_	/ · -			0.7

#### 突旋例3

水200 図量部に、第3 変のラクトアルプミン、 脱脂粉乳を除く配合組成の材料100 20 型型無を加え、70℃に昇風した。クエン酸モノグリセリドは、予めEPA、DHA設縮魚油(EPA:25 wt%、DHA:14 wt%)とエゴマ油(αーリノレン酸:58 wt%)の配合油に溶解させたのち、加えた。なお油には天然ビタミンミックスを対油0.05 wt%の割合で低加した。この理合液を75℃で15分間予煩乳化したのち、1段目150kg/cm²、2段目50kg/cm²の2段階の均質化法で均質処理して乳化液を得、次いでこの乳化液を噴雾吃燥線で乾燥して、粉末頃品を得た。

この粉末製品に第3要に示すラクトアルブミン、 脱脂粉乳を粉一粉混合した。このようにして得られた粉末製品を流動層造粒被に入れ、精製水を流 助剤に噴露しながら顆粒化を行った。

この顆粒製品を20gずつアルミ箱フイルムの小袋に窒素シールしながら密封した。

この小袋の顆粒製品を200mlの温湯あるいは

第 3 表

配合材料	配合量(g)
カゼインナトリウム	10.0
カゼイン酔薬分解物	5.0
ラクトアルブミン	30.0
脱脂粉乳	13.7
EPA、DHA設縮魚油	10.0
エゴマ油	10.0
水溶性レシチン(解案改質レシチン)	19.0
クエン酸モノグリセリド	1.0
デカグリセリンセスキステアレート	0.3
フレーバー	1.0

オレンジジュースに添加、樹解して飲んだところ 魚油臭や異味はなく、おいしく飲むことができた。 また窒ಡに6か月保存し、保存後の製品を調べた ところ、劣化臭や、異味の発生はなく、品質的に 問題がないことが分かった。

(以下余白)

### 実施例 4

実施例1においてラクトアルブミン酵素分解物を脱脂粉乳に変えた以外は、実施例1と同様に実施し、顆粒製品を得た。

## 実施例5

実施例1においてラクトアルブミン酵素分解物を卵白酵素分解物に変えた以外は実施例1と同様に実施し、顆粒製品を得た。

前記の実施例及び比較例で得られた各製品を 3 0 ℃の恒温相中に放配し、経時的に各製品に含まれる油分のPOVを常法により測定し、第4 表に示した。

(以下余白)

第 4 表

	, , , , , ,	油分	o P C	V 値	
	56 - 25 - 141 - 1				
	0 か月	1 か月	2か月	3 か月	4 か月
突旋例 1	0.91	1.73	2.23	3.03	3.24
突旋例 2	0.74	0.27	0.46	1.18	1.43
突施例3	0.98	1.80	2.51	2.97	4.15
突施例 4	1.29	2.61	2.84	6.24	8.01
安施例 5	1.19	2.32	3.17	5.76	7.21
比較例1	3.21	3 4	8 2	120	202

(4) 密解後の乳化状態が良好なため、溶液を長時間放躍した場合(例えば経腸栄養で使用)に、 油脂の酸化劣化がなく、使用することができる。

特許出願人 日本油脂株式会社等研究所代理人 内山 充

以上の結果から本発明の組成物は酸化安定性が 著しく優れていることが明らかである。

#### [発明の効果]

本発明の血栓防止用粉末組成物は、次に示す特徴を有している。

- (1)保存安定性に優れているため、製造後4~ 6か月経過した時点においても、手軽に溶解させ 一飲料としておいしく飲むことができる。
- (2) 助脈硬化性疾患、血栓性疾患、脳血管障害の疾病の病腺改善効果を有し、それらの疾病の治療剤及び予防剤として使用することができるとともに、タンパク質を多く含んでいることから、体力の増強、余病の併発防止の効果を有し、栄養維持と疾病の治療、予防の両方の目的で使用することができる。
- (3) 粉末顆粒状であって、水に対する溶解性が 著しく良好であるため、手軽な撹拌のみで溶解さ せることができ、飲料としておいしく飲むことが できる。また、液状の濃厚流動食やジュースなど に手軽に溶解させることができ、利用しやすい。

# 第1頁の続き

⑤Int. Cl. 5	識別記号	庁内盛理番号
// A 61 K 31/20 37/02 37/22 47/24 47/42	ABX ACB K	6971-4 C 8615-4 C 8615-4 C 7624-4 C 7624-4 C
<b>加発 明 者 安</b>	井 文一郎	愛知県名古屋市中村区明楽町5丁目38